

2024年3月期第1四半期 決算補足資料

【業績情報(IFRS)】

第1四半期連結《累計期間》

1. 連結損益の詳細(フルベース)
2. 連結損益の詳細(コアベース)
3. 為替レートの状況
4. フルベースからコアベースへの調整表
5. 地域別売上収益
6. 設備投資・償却費の状況
7. 主要製品の売上
8. 連結財政状態計算書

【開発品情報】

新薬開発状況

(注意事項)

この資料に記載されている現在の計画、予想、戦略、想定に関する記述およびその他の過去の事実ではない記述は、アステラス製薬の業績等に関する将来の見通しです。これらの記述は経営陣の現在入手可能な情報に基づく見積りや想定によるものであり、既知および未知のリスクと不確実な要素を含んでいます。様々な要因によって、これら将来の見通しは実際の結果と大きく異なる可能性があります。その要因としては、(i) 医薬品市場における事業環境の変化および関係法規制の改正、(ii) 為替レートの変動、(iii) 新製品発売の遅延、(iv) 新製品および既存品の販売活動において期待した成果を得られない可能性、(v) 競争力のある新薬を継続的に生み出すことができない可能性、(vi) 第三者による知的財産の侵害等がありますが、これらに限定されるものではありません。また、この資料に含まれている医薬品(開発中のものを含む)に関する情報は、宣伝広告、医学的アドバイスを目的としているものではありません。

【業績情報(累計期間)】

1. 連結損益の詳細(フルベース)

(単位:億円)

	23/3期 1Q	24/3期 1Q	増減	増減率	23/3期 通期	24/3期 期初予想	24/3期 修正予想	増減率 (対23/3期)
売上収益	3,818	3,750	-68	-1.8%	15,186	15,200	15,200	0.1%
売上原価	889	689	-199	-22.4%	2,884			
(売上収益比率)	23.3%	18.4%			19.0%			
売上総利益	2,929	3,060	131	4.5%	12,303			
販売費・一般管理費	1,534	1,682	148	9.6%	6,303	6,610	6,610	4.9%
(売上収益比率)	40.2%	44.8%			41.5%	43.5%	43.5%	
内、米国XTANDI共同販促費用	431	446	14	3.4%	1,755	1,760	1,760	0.3%
内、人件費	512	574	61	12.0%	2,114			
内、広告費・販売促進費他	591	663	72	12.2%	2,434			
研究開発費	740	646	-94	-12.7%	2,761	2,510	2,510	-9.1%
(売上収益比率)	19.4%	17.2%			18.2%	16.5%	16.5%	
無形資産償却費	107	91	-17	-15.6%	384			
無形資産譲渡益	2	1	-1	-68.5%	2			
持分法による投資損益	3	7	3	96.2%	13			
その他の収益	163	39	-124	-76.0%	36			
内、為替差益	141	-	-141	-	-			
その他の費用	384	231	-154	-40.0%	1,575			
内、減損損失	220	105	-115	-52.2%	846			
内、条件付対価に係る公正価値変動額	158	101	-57	-35.8%	531			
営業利益	331	458	126	38.2%	1,330	2,880	2,590	94.7%
(売上収益比率)	8.7%	12.2%			8.8%	18.9%	17.0%	
金融収益	9	38	28	307.2%	81			
金融費用	24	27	3	13.5%	88			
税引前四半期利益	317	468	152	47.9%	1,324	2,890	2,600	96.4%
(売上収益比率)	8.3%	12.5%			8.7%	19.0%	17.1%	
法人所得税費用	69	137	69	99.8%	336			
四半期利益	248	331	83	33.5%	987	2,270	2,040	106.7%
(売上収益比率)	6.5%	8.8%			6.5%	14.9%	13.4%	
四半期包括利益	1,344	1,345	1	0.1%	2,053			

2. 連結損益の詳細（コアベース）

（単位：億円）

	23/3期 1Q	24/3期 1Q	増減	増減率	23/3期 通期	24/3期 通期予想	増減率
売上収益	3,818	3,750	-68	-1.8%	15,186	15,200	0.1%
売上原価	889	689	-199	-22.4%	2,884		
(売上収益比率)	23.3%	18.4%			19.0%		
売上総利益	2,929	3,060	131	4.5%	12,303		
販売費・一般管理費	1,534	1,682	148	9.6%	6,303	6,610	4.9%
(売上収益比率)	40.2%	44.8%			41.5%	43.5%	
内、米国XTANDI共同販促費用	431	446	14	3.4%	1,755	1,760	0.3%
内、人件費	512	574	61	12.0%	2,114		
内、広告費・販売促進費他	591	663	72	12.2%	2,434		
研究開発費	740	646	-94	-12.7%	2,761	2,510	-9.1%
(売上収益比率)	19.4%	17.2%			18.2%	16.5%	
無形資産償却費	107	91	-17	-15.6%	384		
無形資産譲渡益	2	1	-1	-68.5%	2		
持分法による投資損益	3	7	3	96.2%	13		
営業利益	553	649	96	17.4%	2,869	2,900	1.1%
(売上収益比率)	14.5%	17.3%			18.9%	19.1%	
金融収益	9	38	28	307.2%	81		
金融費用	24	27	3	13.5%	88		
税引前四半期利益	538	660	122	22.6%	2,862		
(売上収益比率)	14.1%	17.6%			18.8%		
法人所得税費用	80	142	62	77.7%	616		
四半期利益	458	518	60	13.0%	2,246	2,280	1.5%
(売上収益比率)	12.0%	13.8%			14.8%	15.0%	

3. 為替レートの状態

	23/3期 1Q	24/3期 1Q	23/3 期末	23/6 期末	23/3期 通期	24/3期 通期予想
USD/円	130	137	133	144	135	130
EUR/円	138	150	144	157	141	140

注) 為替レートの変動の影響: 売上収益175億円増加、コア営業利益54億円増加

4. フルベースからコアベースへの調整表

(単位:億円)

	23/3期 1Q			24/3期 1Q		
	フルベース	調整	コアベース	フルベース	調整	コアベース
売上収益	3,818	-	3,818	3,750	-	3,750
売上原価	889	-	889	689	-	689
売上総利益	2,929	-	2,929	3,060	-	3,060
販売費及び一般管理費	1,534	-	1,534	1,682	-	1,682
研究開発費	740	-	740	646	-	646
無形資産償却費	107	-	107	91	-	91
無形資産譲渡益	2	-	2	1	-	1
持分法による投資損益	3	-	3	7	-	7
その他の収益*	163	-163	-	39	-39	-
その他の費用*	384	-384	-	231	-231	-
営業利益	331	221	553	458	191	649
金融収益	9	-	9	38	-	38
金融費用	24	-	24	27	-	27
税引前四半期利益	317	221	538	468	191	660
法人所得税費用	69	11	80	137	5	142
四半期利益	248	210	458	331	187	518

* コアベースの実績では「その他の収益」及び「その他の費用」は除外されています。

「その他の収益」及び「その他の費用」には、有形固定資産の除売却に伴う損益、減損損失、リストラクチャリング費用、訴訟関係費用のほか、為替差損益などが含まれています。

5. 地域別売上収益

(単位:億円)

		23/3期 1Q	24/3期 1Q	増減	増減率	23/3期 通期	24/3期 通期予想	増減率
外部売上収益		3,818	3,750	-68	-1.8%	15,186	15,200	0.1%
日本		668	683	15	2.2%	2,623	2,786	6.2%
	(構成比)	17.5%	18.2%			17.3%	18.3%	
米国		1,609	1,500	-109	-6.8%	6,524	6,553	0.4%
	(構成比)	42.1%	40.0%			43.0%	43.1%	
エスタブリッシュドマーケット		866	968	103	11.8%	3,598	3,645	1.3%
	(構成比)	22.7%	25.8%			23.7%	24.0%	
グレーターチャイナ		232	225	-6	-2.7%	800	781	-2.3%
	(構成比)	6.1%	6.0%			5.3%	5.1%	
インターナショナルマーケット		339	347	8	2.4%	1,433	1,377	-3.9%
	(構成比)	8.9%	9.3%			9.4%	9.1%	
その他		104	26	-78	-75.1%	207	57	-72.3%
	(構成比)	2.7%	0.7%			1.4%	0.4%	

注1) エスタブリッシュドマーケット：欧州、カナダ等

注2) グレーターチャイナ：中国、香港、台湾

注3) インターナショナルマーケット：中南米、中東、アフリカ、東南アジア、南アジア、ロシア、韓国、オーストラリア、輸出売上等

注4) 前第3四半期から、オーストラリアのコマーシャル区分をエスタブリッシュドマーケットからインターナショナルマーケットに変更。本公表数字は当該変更を反映。

6. 設備投資・償却費の状況

(単位:億円)

	23/3期 1Q	24/3期 1Q	増減	増減率	23/3期 通期	24/3期 通期予想	増減率
設備投資額（計上ベース）	117	93	-23	-20.1%	366	390	6.7%
減価償却費（有形固定資産）	98	102	3	3.5%	400	430	7.4%
償却費（無形資産（ソフトウェア等含む））	270	131	-140	-51.7%	657	480	-27.0%

注) 設備投資額には、使用权資産を含めていません。

7. 主要製品の売上

1) グローバル

(単位: 億円)

	23/3期 1Q	24/3期 1Q	増減	増減率	23/3期 通期	24/3期 通期予想	増減率
XTANDI/イクスタンジ	1,624	1,741	117	7.2%	6,611	6,699	1.3%
米国	839	868	29	3.4%	3,418	3,426	0.2%
米国以外	785	873	88	11.2%	3,193	3,273	2.5%
内、日本	141	144	3	2.3%	547	582	6.3%
内、エスタブリッシュドマーケット	468	546	78	16.7%	1,979	1,987	0.4%
内、グレーターチャイナ	36	44	8	22.6%	111	145	30.9%
内、インターナショナルマーケット	140	138	-1	-1.0%	556	559	0.5%
パドセブ	106	152	47	44.2%	444	667	50.1%
日本	20	22	3	13.1%	84	99	17.6%
米国	73	105	32	43.0%	292	443	52.1%
エスタブリッシュドマーケット	12	24	12	94.2%	68	115	68.9%
インターナショナルマーケット	-	1	1	-	1	9	887.0%
ゾスパタ	105	130	25	24.2%	466	493	6.0%
日本	11	12	1	6.6%	43	41	-4.6%
米国	59	71	12	20.2%	255	267	4.4%
エスタブリッシュドマーケット	27	33	6	24.4%	121	130	7.8%
グレーターチャイナ	5	6	1	22.9%	25	22	-11.9%
インターナショナルマーケット	3	9	5	155.3%	22	34	54.4%
VEOZAH	-	6	6	-	-	493	-
米国	-	6	6	-	-	487	-
エベレンゾ	7	10	2	31.0%	32	80	150.2%
日本	7	6	-1	-12.1%	24	28	17.7%
エスタブリッシュドマーケット	1	3	3	382.8%	6	40	538.8%
インターナショナルマーケット	-	0	0	-	2	12	609.7%
ベタニス/ミラベトリック/ベットミガ	479	492	13	2.7%	1,886	1,795	-4.8%
日本	93	73	-20	-21.3%	335	297	-11.4%
米国	247	261	14	5.6%	965	907	-6.0%
エスタブリッシュドマーケット	101	115	14	14.0%	429	448	4.6%
グレーターチャイナ	10	10	-0	-3.4%	39	27	-31.6%
インターナショナルマーケット	28	34	5	19.3%	118	116	-1.5%
プログラフ	518	491	-27	-5.3%	1,988	1,879	-5.5%
日本	96	80	-16	-16.4%	356	300	-15.7%
米国	25	24	-2	-6.4%	107	102	-5.3%
エスタブリッシュドマーケット	179	178	-1	-0.6%	698	678	-2.8%
グレーターチャイナ	136	129	-7	-5.1%	468	458	-2.2%
インターナショナルマーケット	82	80	-2	-2.6%	358	341	-5.0%
ベシケア	40	37	-3	-8.4%	159	135	-14.7%

注1) 23/3期の日本の製品毎の売上は仕切価ベースで開示。24/3期の実績および予想値は他の地域と同様に正味売上で開示。

注2) エスタブリッシュドマーケット: 欧州、カナダ等

注3) グレーターチャイナ: 中国、香港、台湾

注4) インターナショナルマーケット: 中南米、中東、アフリカ、東南アジア、南アジア、ロシア、韓国、オーストラリア、輸出売上等

注5) 前第3四半期から、オーストラリアのコマーシャル区分をエスタブリッシュドマーケットからインターナショナルマーケットに変更。本公表数字は当該変更を反映。

注6) 米国のパドセブはSeagen社からのコ・プロモーション収入

注7) エベレンゾ: アステラスの権利範囲は日本、欧州、独立国家共同体 (CIS)、中東、南アフリカ等

2) 地域別売上収益

注) 23/3期の日本の製品毎の売上は仕切価ベースで開示。24/3期の実績および予想値は他の地域と同様に正味売上で開示。

①日本

(単位:億円)

	23/3期 1Q	24/3期 1Q	増減	増減率	23/3期 通期	24/3期 通期予想	増減率
<グローバル>							
イクスタンジ	141	144	3	2.3%	547	582	6.3%
パドセブ	20	22	3	13.1%	84	99	17.6%
ゾスパタ	11	12	1	6.6%	43	41	-4.6%
エベレンゾ	7	6	-1	-12.1%	24	28	17.7%
ベタニス	93	73	-20	-21.3%	335	297	-11.4%
プログラフ (グラセプター含む)	96	80	-16	-16.4%	356	300	-15.7%
ベシケア	12	7	-5	-38.5%	39	28	-29.4%
ハルナール	5	4	-1	-20.9%	18	13	-29.5%

<主要製品>

スーグラ [ファミリー]	80	74	-7	-8.3%	303	297	-2.1%
内、スージャヌ	33	29	-4	-11.1%	123		
レパーサ	16	17	0	1.5%	64		
リンゼス	18	17	-2	-9.1%	70	73	4.0%
ビーリンサイト	18	24	6	33.4%	79		
イベニティ	100	115	15	15.1%	421		
スマイラフ	6	6	0	0.2%	25	27	10.4%
ワクチン	0	0	0	0.9%	55	51	-5.9%
シムジア	30	26	-4	-12.7%	112		
日本市場の合計	664	680	15	2.3%	2,601	2,775	6.7%

②米国

(単位:M\$)

	23/3期 1Q	24/3期 1Q	増減	増減率	23/3期 通期	24/3期 通期予想	増減率
売上収益	1,240	1,092	-148	-11.9%	4,816	5,041	4.7%
XTANDI	647	632	-15	-2.3%	2,523	2,635	4.4%
パドセブ	57	76	20	35.1%	215	341	58.5%
ゾスパタ	46	52	6	13.6%	188	205	8.8%
VEOZAH	-	4	4	-	-	375	-
ミラベトリック	190	190	-1	-0.3%	712	698	-2.0%
プログラフ	19	17	-2	-11.6%	79	78	-1.3%
アンビソーム	29	25	-4	-13.9%	118	128	8.2%
クレセンバ	53	62	10	18.6%	228	291	27.7%
レキスキャン	194	29	-165	-84.9%	725	274	-62.1%

③ エスタブリッシュドマーケット

(単位: M€)

	23/3期 1Q	24/3期 1Q	増減	増減率	23/3期 通期	24/3期 通期予想	増減率
売上収益	627	647	21	3.3%	2,554	2,604	2.0%
XTANDI	339	365	26	7.7%	1,405	1,419	1.0%
パドセブ	9	16	7	79.3%	48	82	70.0%
ゾスパタ	19	22	3	14.9%	86	93	8.5%
エベレンゾ	0	2	2	345.9%	4	29	542.9%
ベットミガ	73	77	4	5.2%	304	320	5.3%
プログラフ	130	119	-11	-8.2%	495	485	-2.2%
ベシケア	11	9	-2	-19.2%	39	36	-6.8%
オムニック	17	16	-1	-7.8%	69	67	-3.7%

注1) エスタブリッシュドマーケット: 欧州、カナダ等

注2) 前第3四半期から、オーストラリアのコマーシャル区分をエスタブリッシュドマーケットから国際市場に変更。本公表数字は当該変更を反映。

④ グレーターチャイナ

(単位: 億円)

	23/3期 1Q	24/3期 1Q	増減	増減率	23/3期 通期	24/3期 通期予想	増減率
売上収益	232	225	-6	-2.7%	800	781	-2.3%
XTANDI	36	44	8	22.6%	111	145	30.9%
ゾスパタ	5	6	1	22.9%	25	22	-11.9%
ベットミガ	10	10	-0	-3.4%	39	27	-31.6%
プログラフ	136	129	-7	-5.1%	468	458	-2.2%
ベシケア	3	4	1	24.2%	10	10	-5.1%
ハルナル	24	20	-4	-15.4%	82	84	1.8%
フェブリク	8	8	0	0.4%	34	27	-19.0%

注) グレーターチャイナ: 中国、香港、台湾

⑤ 国際市場

(単位: 億円)

	23/3期 1Q	24/3期 1Q	増減	増減率	23/3期 通期	24/3期 通期予想	増減率
売上収益	339	347	8	2.4%	1,433	1,377	-3.9%
XTANDI	140	138	-1	-1.0%	556	559	0.5%
パドセブ	-	1	1	-	1	9	887.0%
ゾスパタ	3	9	5	155.3%	22	34	54.4%
エベレンゾ	-	0	0	-	2	12	609.7%
ベットミガ	28	34	5	19.3%	118	116	-1.5%
プログラフ	82	80	-2	-2.6%	358	341	-5.0%
ベシケア	11	12	0	2.3%	48	40	-16.4%
ハルナル	41	43	2	5.0%	179	175	-2.5%

注1) 国際市場: 中南米、中東、アフリカ、東南アジア、南アジア、ロシア、韓国、オーストラリア、輸出売上等

注2) 前第3四半期から、オーストラリアのコマーシャル区分をエスタブリッシュドマーケットから国際市場に変更。本公表数字は当該変更を反映。

8. 連結財政状態計算書

(単位:億円)

	23/3期 期末	24/3期 1Q末	増減
資産合計	24,565	27,980	3,414
非流動資産合計	14,066	14,805	739
有形固定資産	2,865	2,908	43
のれん	3,284	3,557	273
無形資産	5,625	5,904	279
売上債権及びその他の債権	242	230	-12
持分法で会計処理されている投資	127	147	20
繰延税金資産	842	1,006	165
その他の金融資産	979	958	-21
その他の非流動資産	103	95	-8
流動資産合計	10,500	13,175	2,675
棚卸資産	1,744	2,002	258
売上債権及びその他の債権	4,280	4,625	345
未収法人所得税	178	147	-31
その他の金融資産	198	413	215
その他の流動資産	324	360	36
現金及び現金同等物	3,768	5,615	1,846
売却目的で保有する資産	7	12	5

(単位:億円)

	23/3期 期末	24/3期 1Q末	増減
資本及び負債合計	24,565	27,980	3,414
資本合計	15,080	15,784	705
親会社の所有者に帰属する持分合計	15,080	15,784	705
資本金	1,030	1,030	-
資本剰余金	1,813	1,806	-6
自己株式	-251	-345	-94
利益剰余金	9,082	8,845	-236
その他の資本の構成要素	3,406	4,447	1,041
負債合計	9,486	12,195	2,710
非流動負債合計	2,225	2,280	55
社債及び借入金	500	500	-
仕入債務及びその他の債務	42	24	-18
繰延税金負債	60	65	5
退職給付に係る負債	248	271	23
引当金	65	96	31
その他の金融負債	899	928	29
その他の非流動負債	410	396	-14
流動負債合計	7,260	9,915	2,655
社債及び借入金	750	3,090	2,340
仕入債務及びその他の債務	1,402	1,384	-18
未払法人所得税	51	163	111
引当金	179	176	-2
その他の金融負債	1,051	1,000	-52
その他の流動負債	3,827	4,102	275

新薬開発状況

当社が日本・米国・欧州・中国において承認取得を目指す対象疾患での開発状況を掲載

2023年7月現在

前回の決算発表時(2023年4月)からの変更箇所を下線

XTANDIおよび重点戦略製品(1/2)

一般名 開発コード (製品名)	モダリティ/ テクノロジー	薬効/作用機序	対象疾患	開発段階*	自社**/導入	備考
エンザルタミド MDV3100 (イクスタンジ)	低分子	アンドロゲン受容体阻害剤	転移性去勢感受性前立腺がん	中国 P-III	Pfizer	
			非転移性去勢感受性前立腺がん	米国 申請(2023年6月) 欧州 P-III		
エンホルツマブ ベドチン ASG-22ME (パドセブ)	抗体-薬物複合体 (ADC)	ネクチン-4を標的とするADC	白金製剤およびPD-1/PD-L1阻害剤による 治療歴のある転移性尿路上皮がん	中国 申請(2023年3月)	自社 [Seagenと共同開発]	
			治療歴のない転移性尿路上皮がん (一次治療、ペムプロリズマブ併用)	P-III		
			筋層浸潤性膀胱がん (ペムプロリズマブ併用)	P-III		
			その他の種類の固形がん	P-II		
			筋層非浸潤性膀胱がん	P-I		
ギルテリチニブ ASP2215 (ゾスパタ)	低分子	FLT3阻害剤	急性骨髄性白血病 (寛解導入化学療法後の維持療法)	P-III	自社	
			急性骨髄性白血病 (造血幹細胞移植後の維持療法)	P-III		
			急性骨髄性白血病 (未治療、強力な化学療法適応)	P-III		
			急性骨髄性白血病 (未治療、強力な化学療法不適応)	P-I		
			小児における急性骨髄性白血病	P-III		

XTANDIおよび重点戦略製品 (2/2)

一般名 開発コード (製品名)	モダリティ/ テクノロジー	薬効/作用機序	対象疾患	開発段階*	自社**/導入	備考
ゾルベツキシマブ IMAB362	抗体	抗Claudin 18.2 モノクローナル抗体	胃腺がんおよび食道胃接合部腺がん	日本 申請(2023年6月) 米国 申請(2023年7月) 欧州 申請(2023年7月) 中国 申請(2023年7月)	自社 (Ganymed)	
			膵臓腺がん	P- II		
fezolinetant ESN364 (VEOZAH)	低分子	NK3受容体拮抗剤	閉経に伴う血管運動神経症状	米国 承認(2023年5月) 欧州 申請(2022年9月) 中国 P-III 日本 P- II	自社 (Ogeda)	
avacincaptad pegol	PEG化RNAアプタマー	補体因子C5阻害	地図状萎縮を伴う加齢黄斑変性	米国 申請(2023年2月) 欧州 申請(2023年7月)	自社 (Iveric Bio)	
			Stargardt病	P- II		
resamirigene bilparovvec AT132	遺伝子治療 (アデノ随伴ウイルスを用いた遺伝子治療)	MTM1遺伝子置換による ミオチューブラリン発現亢進	X連鎖性ミオチューブラーミオパチー	P- II	自社 (Audentes Therapeutics)	

* 特に記載のない場合、グローバルで開発を実施。開発段階が地域ごとに異なる場合は、最も進んでいるものを記載。一部の地域のみで開発している品目については、その地域を記載。

** 共同研究により創出された化合物を含む。

前回の決算発表時(2023年4月)からの変更点:

エンザルタミド: 生化学的再発のリスクが高い非転移性ホルモン感受性前立腺がんを適応症として2023年6月に米国で申請した。

エンホルツマブ ベドテン: 2023年4月に米国で承認を取得した、切除不能な局所進行性または転移性尿路上皮がん、シスプラチン不適応の患者における一次治療の適応症に関する記載を削除した。

ゾルベツキシマブ: 胃腺がんおよび食道胃接合部腺がんを適応症として2023年6月に日本、7月に米国、欧州、中国で申請が受理された。

fezolinetant: 閉経に伴う中等度から重度の血管運動神経症状を適応症として2023年5月に米国で承認を取得した。

avacincaptad pegol: プログラムを追加した。

Focus Area アプローチ(1/2)

Primary Focus	一般名 開発コード (製品名)	モダリティ/ テクノロジー	薬効/作用機序	対象疾患	開発段階*	自社**/導入	備考
がん免疫	ASP1570	低分子	DGKζ阻害剤	がん	P- I	自社	
	ASP2138	抗体	抗Claudin 18.2/抗CD3 二重特異性抗体	胃腺がんおよび食道胃接合部腺がん、 膵臓腺がん	P- I	Xencor [共同研究により創出]	
	ASP2074	抗体	二重特異性抗体	がん	P- I	自社	
	ASP1002	抗体	二重特異性抗体	がん	P- I	自社	
再生と 視力の維持・ 回復	ASP7317	細胞医療	網膜色素上皮細胞	地図状萎縮を伴う加齢黄斑変性	P- I	自社 (Ocata Therapeutics)	
ミトコンドリア	bocidelpar ASP0367/MA-0211	低分子	PPARδ調節剤	原発性ミトコンドリアミオパチー	P- II	自社 (Mitobridge)	
				デュシェンヌ型筋ジストロフィー	P- I		

Focus Area アプローチ(2/2)

Primary Focus	一般名 開発コード (製品名)	モダリティ/ テクノロジー	薬効/作用機序	対象疾患	開発段階*	自社**/導入	備考
遺伝子治療	resamirigene bilparvovec AT132 ***	遺伝子治療 (アデノ随伴ウイルスを用いた遺伝子治療)	MTM1遺伝子置換による ミオチューブラリン発現亢進	X連鎖性ミオチューブラーミオパチー	P- II	自社 (Audentes Therapeutics)	
	AT845	遺伝子治療 (アデノ随伴ウイルスを用いた遺伝子治療)	GAA遺伝子置換による GAA酵素発現亢進	ポンペ病	P- I	自社 (Audentes Therapeutics)	
標的タンパク質 分解誘導	ASP3082	低分子	KRAS G12D分解	がん	P- I	自社	

* 特に記載のない場合、グローバルで開発を実施。開発段階が地域ごとに異なる場合は、最も進んでいるものを記載。一部の地域のみで開発している品目については、その地域を記載。

** 共同研究により創出された化合物を含む。

*** AT132は「XTANDIおよび重点戦略製品」一覧にも記載。

前回の決算発表時(2023年4月)からの変更点:

ASP7317: プロジェクトの現況に準じて、Stargardt病の開発については研究段階とし、Phase 1段階にある記載を削除した。

ASP0598: 慢性鼓膜穿孔を対象としてPhase 1段階にある開発を中止した。

その他

一般名 開発コード (製品名)	モダリティ/ テクノロジー	薬効/作用機序	対象疾患	開発段階*	自社**/導入	備考
ミラベグロン YM178	低分子	β ₃ 受容体作動薬	小児における神経因性排尿筋過活動	欧州 P-III	自社	
			小児における過活動膀胱	欧州 P-III		
ペフィシチニブ ASP015K	低分子	JAK阻害剤	関節リウマチ	中国 申請(2022年8月)	自社	
isavuconazole	低分子	アゾール系抗真菌剤	小児における侵襲性アスペルギルス症および侵襲性ムーコル症	米国 申請(2023年6月)	Basilea	
ASP8062	低分子	GABA _B 受容体陽性 アロステリック修飾物質	アルコール使用障害	P- I	自社	

* 特に記載のない場合、グローバルで開発を実施。開発段階が地域ごとに異なる場合は、最も進んでいるものを記載。一部の地域のみで開発している品目については、その地域を記載。

** 共同研究により創出された化合物を含む。

前回の決算発表時(2023年4月)からの変更点:

isavuconazole: 小児における侵襲性アスペルギルス症および侵襲性ムーコル症を適応症として米国で申請した。

Rx+プログラム開発状況

2023年7月現在

カテゴリー	プログラム	ビジネスコンセプト	状況*	パートナー	備考
デジタルヘルス その他サービス	Fit-eNce	科学的エビデンスに基づいた運動メニューをその実行を支援するシステムとともに提供するサービス	実証実験中		
	Fit-eNce Home	科学的エビデンスに基づいた自宅で実施可能な運動メニューをその実行を支援するシステムとともに提供するサービス	実証実験中		
	BlueStar	糖尿病を対象としたデジタルセラピューティクス	臨床試験準備中	Welldoc ロシュDCジャパン	
医薬品/医療機器 コンビネーション	pudexacianinium chloride ASP5354	腹部又は骨盤内の低侵襲及び開腹手術において術中に尿管を可視化する手法	P-III	Stryker	
		リンパ節マッピングを実施する乳がん及びメラノーマ患者でのリンパ節の可視化・同定	P-II		

* 開発段階が地域ごとに異なる場合は、最も進んでいるものを記載。